明細書

ペルゴリド療法における副作用低減のための経皮吸収型製剤および方法 技術分野

[0001] 本発明は、パーキンソン病治療薬として知られるペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩(以下ペルゴリド類と記す)を含有し、皮膚透過性が非常に優れ、皮膚刺激性が低い経皮吸収型製剤に関する。さらに詳しくは、本発明は、ペルゴリド類自体の血漿中濃度変動を低減するのみならず、ペルゴリド類の代謝物(以下ペルゴリド類代謝物と記す)の生成を抑制することにより、副作用を著しく低減した、パーキンソン病治療のための経皮吸収型ペルゴリド製剤およびペルゴリド療法における副作用を低減するための方法に関する。

背景技術

- [0002] パーキンソン病の薬物治療には、減少したドパミンを補うため、前駆物質であるレボドパの投与が一般に有効であるが、長期投与に伴い効果が減弱するため、作用機序の異なる薬剤との併用が行われている。メシル酸ペルゴリドはドパミンアゴニストの一種であり、レボドパと併用することにより、レボドパの減量を図れるとともに、その副作用を軽減することが可能であるため、経口剤として臨床の場において広く用いられている。
- [0003] しかしながら、現在利用可能なメシル酸ペルゴリド製剤は錠剤であり、肝臓における代謝・分解を回避することができず、投与された薬物が有効に利用されなかったり、例えば悪心、嘔吐、胃部不快感等に代表される消化器系の副作用を発現しやすいという問題点を有している。また、一般的にパーキンソン病患者は消化器系の機能が低下しているため、経口投与によるペルゴリドの生物学的利用率が一定になりにくいなどの問題点がある。とくに、前記生物学的利用率の変動および代謝の影響に起因するペルゴリド類および/またはその代謝物の血漿中濃度の急激な上昇に伴う副作用を回避するために、メシル酸ペルゴリドを経口投与する場合には、1日用量を漸増させながら投与を行う必要がある。すなわち、投与開始後2日目までは50μg/日を投与し、以後2ないし3日ごとに1日用量をとして50μgずつ増量する。そして第1週

来および第2週末には、1日用型としてそれぞれ 150μ gおよび 600μ gを投与し、第3週目は1日用量をとして 750μ gよ9開始し、以後有効性および安全性を考慮しつつ増量し、維持量(標準1日750~ 1250μ g)を定めるという、極めて煩雑な用量設定作業を採ることを余儀なくされている(非特許文献1)。 経口投与における上記のような煩雑な用量設定作業およびそれに伴う効果の不安定さを解消するべく、近年、経口剤に代わる製剤としてペルゴリド類を含有する経皮吸収型製剤がいくつか提案されている。

[0004] 例えば、特許文献1には、ペルゴリドの医薬として許容される塩を透過促進剤と組み合わせて経皮投与するための組成物が提案されている。また、ペルゴリドの皮膚透過性を高めるための工夫として、特許文献2には層状のペルゴリド含有マトリックス組成物が、特許文献3には水を含有する多層マトリックス型の経皮吸収型製剤が開示されている。さらに、特許文献4および特許文献5には、ペルゴリドの硬膏において他の薬効成分を配合することにより作用を増強する方法、および皮膚刺激性が低く、物理的安定性に優れたペルゴリド含有貼付製剤がそれぞれ開示されている。そして、特許文献6には、ペルゴリドを包含する薬物の投与効果を充分に高水準でかつ安定的に与えるための貼付剤が開示されている。

しかしながら、上記いずれの文献に記載されている製剤においても、ペルゴリド類による前記副作用を低減することは目的とされてはおらず、該低減については記載されていない。

[0005] 特許文献7には、ペルゴリドのようなエルゴリン骨格を有する薬物の皮膚透過性を 高めるとともに、薬物による副作用の低減を志向した経皮吸収型製剤が開示されて いる。しかし、該文献における副作用の軽減手法は、剤型を経口型から経皮吸収型 に変更したことに主として依存するものである。

特許文献8には、オキシブチニンの副作用を低減するための方法および製剤が開示されている。しかし、該文献には、ペルゴリド類を含む経皮吸収型製剤についても、またパーキンソン病治療薬についても全く言及されておらず、まして同文献はペルゴリド類による副作用の低減などについては何らの具体的な知見も与えていない。すなわち、経皮吸収型の剤型を採ることによって代謝の影響を回避し、ペルゴリド

の薬効を十分に発揮せしめる試みはなされているものの、同時に副作用を抑えた経 皮吸収型製剤はこれまで全く知られていない。そのため、ペルゴリド療法において用 い得る経皮吸収型製剤の開発が希求されている。

[0006] 特許文献1:特表平11-507361号公報

特許文献2:特表2002-515424号公報

特許文献3:WO02/078602号パンフレット

特許文献4:特表2000-514053号公報

特許文献5:WO02/38139号パンフレット

特許文献6:WO02/69942号パンフレット

特許文献7:WO03/13611号パンフレット

特許文献8:米国公開2002/0147236号公報

非特許文献1:「医療薬日本医薬集」、第26版、財団法人日本医薬情報センター編、

2003年、p. 2039

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0007] したがって、本発明の目的は、上記問題点がない、すなわち副作用を低減せしめ、かつ充分な治療効果を発揮する、ペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を提供することにある。

課題を解決するための手段

- [0008] 本発明者らは、上述した従来技術における課題を解決するために鋭意検討を行う中で、驚くべきことに、ペルゴリド類代謝物の生成を抑制すること、またはペルゴリド類代謝物の血漿中濃度のピークの発現を抑制することによって上記課題が解消されること、見いだし、さらに研究を進めた結果、本発明を完成するに至った。
- [0009] すなわち、本発明は、ペルゴリド類を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種との血漿中AUC比を1:0.5~1:5にする、前記経皮吸収型製剤に関する。

また、本発明は、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種との血漿中AU C比が1:0.5~1:3.5である、前記経皮吸収型製剤に関する。 さらに、本発明は、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種との血漿中A UC比が1:0.5~1:2である、前記経皮吸収型製剤に関する。

また、本発明は、ペルゴリド類代謝物が、ペルゴリドスルホキシド、ペルゴリドスルホン、デスプロピルペルゴリド、デスプロピルペルゴリドスルホキシドからの1種または2種以上である、前記経皮吸収型製剤に関する。

さらに、本発明は、ペルゴリド類代謝物がペルゴリドスルホキシドである、前記経皮吸収型製剤に関する。

[0010] また、本発明は、薬学的に許容される塩が、塩酸塩、硫酸塩、メシル酸塩、クエン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、酢酸塩からの1種または2種以上である、前記経皮吸収型製剤に関する。

さらに、本発明は、薬学的に許容される塩がメシル酸塩である、前記経皮吸収型製剤に関する。

また、本発明は、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度(B')の比(A'/B')が2未満である、前記経皮吸収型製剤に関する。

そして、本発明は、粘着剤層中にメタクリル酸コポリマーを含有する、前記経皮吸収型製剤に関する。

さらにまた、本発明は、粘着剤層中に、メタクリル酸コポリマー以外のアクリル系高 分子をさらに含有する、前記経皮吸収型製剤に関する。

またさらに、本発明は、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度(B')の比(A'/B')が2未満である、前記経皮吸収型製剤に関する。

そしてさらに、本発明は、貼付剤である前記いずれかの経皮吸収型製剤に関する。 [0011] 本発明の経皮吸収型製剤においては、投与後のペルゴリド類とペルゴリド類代謝 物の少なくとも1種との血漿中AUC比を1:0.5~1:5とすることによって、副作用の 要因となるペルゴリド類代謝物の生成量を相対的に減じることができるため、ペルゴリ ド療法における副作用を顕著に低減することができる。

[0012] 一方、ペルゴリド類の経口投与においては、第一回投与時のペルゴリド類および/またはそれらの主代謝物であるペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度のピークが、次回投与時に比して顕著に高く、かつ早期に現れる。すなわち、第一回投与時の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)が大きくなる、その結果、第一回投与時には副作用が生じる危険性が高いばかりでなく、次回投与時には有効血中濃度を維持することが困難となり、充分な治療効果を達成し得ない場合が少なくない。これらの知見に鑑み、本発明の経皮吸収型製剤は、ペルゴリド類および/またはペルゴリドスルホキシドのピークの発現を抑制することによって、その副作用を低減するものである。

すなわち、本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を用いることにより、皮膚を介してペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を循環血中に効率よく吸収させることが可能であり、製剤を簡便に投与することができる。また、本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤によれば、代謝物の生成を抑えることにより、および/またはペルゴリド類および/またはペルゴリドスルホキシドのピークの発現を抑えることによって副作用を低減させることが可能であるため、本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤は、パーキンソン療法におけるペルゴリドの経皮適用を目的とする外用製剤として有用である。

発明の効果

[0013] 本発明は、ペルゴリド類を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種との血漿中AUC比を1:0.5~1:5にする、ペルゴリド療法における副作用を低減するための前記経皮吸収型製剤である。したがって、本発明の経皮吸収型製剤によれば、ペルゴリド療法における副作用を顕著に低減せしめることができる。

また、本発明の経皮吸収型製剤のうち、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種との血漿中AUC比が1:0.5~1:3.5、より好ましくは1:0.5~1:2であるも

のによれば、ペルゴリド類代謝物の少なくとも1種の生成量をより減じることによって、ペルゴリド療法における副作用をより顕著に低減せしめることができる。

[0014] また、本発明の経皮吸収型製剤のうち、ペルゴリド類代謝物の少なくとも1種が、ペルゴリドスルホキシド、ペルゴリドスルホン、デスプロピルペルゴリド、デスプロピルペルゴリドスルホキシドからの1種または2種以上であるもの、好ましくはペルゴリド類代謝物の少なくとも1種がペルゴリドスルホキシドであるものによれば、ペルゴリド療法における副作用の主因と考えられるペルゴリド類代謝物の生成を抑制することができるため、副作用をより顕著に低減せしめることができる。

また、本発明の経皮吸収型製剤のうち、薬学的に許容される塩が、塩酸塩、硫酸塩、 、メシル酸塩、クエン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、酢酸塩からの1種 または2種以上であるものによれば、より広範なペルゴリドの塩を用いることができるた め、ペルゴリド療法に用いられるペルゴリド類の選択肢を広げることができる。上記薬 学的に許容される塩のうち、メシル酸塩がとくに好ましい。

さらに、本発明の経皮吸収型製剤のうち、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度(B')の比(A'/B')が2未満であるものによれば、ペルゴリド類自体による副作用をも低減せしめることができ、および/またはペルゴリドスルホキシドによる副作用を確実に低減せしめることができるため、ペルゴリド療法をより効果的に実施することができる。

- [0015] さらにまた、本発明の経皮吸収型製剤のうち、粘着剤層中にメタクリル酸コポリマーを含有するものによれば、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種との血漿中AUC比のコントロールをより容易に行うことができ、結果としてペルゴリド療法における副作用の管理をより効果的に行うことができる。粘着剤層中に、メタクリル酸コポリマー以外のアクリル系高分子をさらに含有するものにおいては、副作用の管理をさらにより効果的に行うことができる。
- [0016] またさらに、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高

血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度(B')の比(A'/B')が2末満である本発明の経皮吸収型製剤によれば、ペルゴリド類自体による副作用を低減せしめることができ、および/またはペルゴリドスルホキシドによる副作用を確実に低減せしめることができるため、ペルゴリド療法を効果的に実施することができる。

そして、本発明の経皮吸収型製剤のうち、貼付剤であるものによれば、ペルゴリド類の投与を極めて簡便かつ清潔に行うことができる。

発明を実施するための最良の形態

[0017] 本発明において、「AUC」とは、Area under the curveの略語であり、血漿中濃度を経時的に座標平面上の点としてプロットした場合に、プロットされた前記各点によって得られるグラフとX軸とによって囲まれた部分の面積を意味する。その算出方法は、例えばMilo Gibaldi & Donald Perrier, PharmacoKinetics, 2nd ed. (1982)に記載されている。AUCには個人差があり、平均値も変異し得るが、一般的な傾向および相関には再現性がある。

本発明において、「ペルゴリド療法」とは、ペルゴリド類を用いた予防的または治療的措置を意味する。

本発明において、「副作用」とは、対象における薬物の使用に関連する、あらゆる有害な作用を意味する。

本発明において、「副作用を低減する」とは、対象または対象群における、薬物の使用に関連する1種または2種以上の副作用の頻度および/または程度を軽減することを意味する。

本発明において、「薬学的に許容される塩」とは、ある薬物の塩が対象に投与された場合に、当該塩が当該薬物から所望される薬効を発揮する場合の前記塩を意味する。

本発明において、「次回投与時の血漿中濃度」とは、ある薬物を対象に連続投与する場合に、ある投与の次の投与を行う際の、当該当該薬物の血漿中濃度を意味する。したがって、「次回投与時の血漿中濃度」には、第二回投与時における血漿中濃度

を当然に含む。

[0018] 本発明の経皮吸収型製剤の一つは、前記のとおり、ペルゴリド類とペルゴリド類代謝物の少なくとも1種の血漿中AUC比を1:0.5~1:5とすることを特徴とする。代謝物による副作用を低減する観点から、この血漿中AUC比は1:0.5~1:3.5であることが好ましく、1:0.5~1:2であることが特に好ましい。

また、本発明の経皮吸収型製剤の他の一つは、連続投与時の薬物血漿中濃度推移において、ペルゴリド類の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時の血漿中濃度(B')の比(A'/B')を2未満とすることを初めて可能にしたものである。本発明の該経皮吸収型製剤においては、ペルゴリド自体による副作用の低減の点から、(A/B)および/または(A'/B')が2未満であり、1.5未満であることが好ましい。

- [0019] なお、本発明の経皮吸収型製剤は、いずれもペルゴリド類が経皮吸収されるものであれば、軟膏剤、外用クリーム製剤等、剤型は限定されないが、投与の簡便さおよび衛生上の観点から貼付剤が好ましい。さらに貼付剤の場合には、非水系経皮吸収型製剤であることが特に好ましい。非水系の粘着剤層にペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含有させることにより、皮膚透過性が極めて良好になり、しかも皮膚刺激性が低い経皮吸収型製剤を得ることができるからである。
- [0020] 以下、本発明の経皮吸収型製剤についてさらに詳しく説明する。

本発明は、ペルゴリド類を含有する経皮吸収型製剤である。本発明の経皮吸収型 製剤の剤型は特に限定されないが、例えば図1に示す貼付剤の形態をとる。以下、 本発明の経皮吸収型製剤における粘着層中の組成および形態に関して詳しく説明 する。

- [0021] 本発明の経皮吸収型製剤における薬理活性成分は、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩、すなわちペルゴリド類である。薬学的に許容される塩としては、特に限定されず、無機塩であっても有機塩であってもよく、代表的な塩であるメシル酸ペルゴリドは特に好ましい。
- [0022] 本発明の経皮吸収型製剤には、ペルゴリド類を0.5~50重量%の量で配合させる

ことが好ましい。0.5重量%以上とすることによって経皮吸収型製剤として十分な薬物透過量を得やすくなり、50重量%以下とすることによって製剤の物性をより良好に保つことが可能になる。

なお、ペルゴリド類代謝物の少なくとも1種がペルゴリドスルホキシド、ペルゴリドスルホン、デスプロピルペルゴリド、デスプロピルペルゴリドスルホキシドからの1種または2種以上であるものは好ましく、ペルゴリドスルホキシドであるものは特に好ましい。

[0023] 本発明の剤型が貼付剤の場合、粘着剤層の基剤としては、アクリル系高分子および/またはゴム系の高分子を用いることが好ましい。

アクリル系高分子としては、2-エチルヘキシルアクリレート、メチルアクリレート、ブチルアクリレート、ヒドロキシエチルアクリレート、2-エチルヘキシルメタアクリレート等に代表される(メタ)アクリル酸誘導体を少なくとも一種含有させて共重合したものであれば特にその限定は無いが、例えば、医薬品添加物事典2000(日本医薬品添加剤協会編集)に粘着剤として収載されているアクリル酸・アクリル酸オクチルエステル共重合体、アクリル酸2-エチルヘキシル・ビニルピロリドン共重合体溶液、アクリル酸エステル・酢酸ビニルコポリマー、アクリル酸2-エチルヘキシル・メタクリル酸2-エチルヘキシル・メタクリル酸ドデシル共重合体、アクリル酸メチル・アクリル酸2-エチルヘキシル・メタクリル酸ドデシル共重合体、アクリル酸メチル・アクリル酸2-エチルヘキシル共重合樹脂エマルジョン、アクリル樹脂アルカノールアミン液に含有するアクリル系高分子等の粘着剤、DURO-TAKアクリル粘着剤シリーズ(ナショナルスターチアンドケミカル社製)、オイドラギットシリーズ(樋口商会)等を使用することができる。前記オイドラギットシリーズのような、メタクリル酸コポリマーは、副作用をより効率的に低減せしめるため好ましい。メタクリル酸コポリマーに加えて、他のアクリル系高分子をさらに含むりのはより好ましい。

[0024] ゴム系の高分子としては、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体(以下、SISと略記する)、イソプレンゴム、ポリイソブチレン(以下、PIBと略記する)、スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合(以下、SBSと略記する。)、スチレンーブタジエンゴム(以下、SBRと略記する)、ポリシロキサン等が挙げられ、その中でも、SISとPIBが好ましく、特にSISが好ましい。このような疎水性高分子は2種以上混合して使用しても良く、これら高分子の組成全体の質量に基づく配合量は、粘着剤層の形成及び

充分な透過性を考慮して、5〜90質量%であることが好ましく、さらに10〜70質量%であることが好ましく、特に10〜50質量%の量であることが好ましい。

粘着剤層中に、メタクリル酸コポリマーに加えて、アクリル系高分子をさらに含有するものは好ましい。

- [0025] 本発明の製剤の粘着剤層には可塑剤を含有させてもよい。使用され得る可塑剤としては、石油系オイル(例えば、パラフィン系プロセスオイル、ナフテン系プロセスオイル、芳香族系プロセスオイル等)、スクワラン、スクワレン、植物系オイル(例えば、オリーブ油、ツバキ油、ひまし油、トール油、ラッカセイ油)、シリコンオイル、二塩基酸エステル(例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート等)、液状ゴム(例えば、ポリブテン、液状イソプレンゴム)、液状脂肪酸エステル類(ミリスチン酸イソプロピル、ラウリン酸ヘキシル、セバシン酸ジエチル、セバシン酸ジイソプロピル)、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、サリチル酸グリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、トリアセチン、クエン酸トリエチル、クロタミトン等が挙げられる。特に流動パラフィン、液状ポリブテン、ミリスチン酸イソプロピル、セバシン酸ジエチル、ラウリン酸ヘキシルが好ましい。
- [0026] これらの成分は2種以上混合して使用しても良く、このような可塑剤の粘着層の組成全体に基づく配合量は、充分な透過性及び貼付製剤としての充分な凝集力の維持を考慮して合計で、10~70質量%、好ましくは10~60質量%、さらに好ましくは10~50質量%の量で配合されることができる。
- [0027] 本発明が貼付剤の場合の粘着剤層には、粘着力が不足している場合には粘着付与樹脂を含有することが望ましく、使用され得る粘着付与樹脂としては、ロジン誘導体(例えば、ロジン、ロジンのグリセリンエステル、水添ロジン、水添ロジンのグリセリンエステル、ロジンのペンタエリストールエステル等)、脂環族飽和炭化水素樹脂(例えばアルコンP100、荒川化学工業)、脂環族系炭化水素樹脂(例えばクイントンB170、日本ゼオン)、テルペン樹脂(例えばクリアロンP-125、ヤスハラケミカル)、マレイン酸レジン等が挙げられる。特に水添ロジンのグリセリンエステル、脂環族飽和炭化水素樹脂、脂肪族系炭化水素樹脂、テルペン樹脂が好ましい。

このような粘着付与樹脂の粘着層の組成全体に基づく配合量は、貼付剤としての

充分な粘着力及び剥離時の皮膚への刺激性を考慮して、5~70質量%、好ましくは 5~60質量%、さらに好ましくは10~50質量%の量で配合されることができる。

- [0028] 本発明が貼付剤の場合の粘着層には吸収促進剤を含有させてもよく、使用され得る吸収促進剤としては、従来皮膚での吸収促進作用が認められている化合物のいずれでも良く、例えば炭素鎖数6~20の脂肪酸、脂肪アルコール、脂肪酸エステル、アミド、またはエーテル類、芳香族系有機酸、芳香族系アルコール、芳香族系有機酸エステルまたはエーテル(以上は飽和、不飽和のいずれでもよく、また、環状、直鎖状分枝状のいずれでもよい)、さらに、乳酸エステル類、酢酸エステル類、モノテルペン系化合物、セスキテルペン系化合物、エイゾン(Azone)、エイゾン(Azone)誘導体、ピロチオデカン、グリセリン脂肪酸エステル類、プロピレングリコール脂肪酸エステル類、ソルビタン脂肪酸エステル類(Span系)ポリソルベート系(Tween系)、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油系(HCO系)、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ショ糖脂肪酸エステル類、植物油等が挙げられる。
- [0029] 具体的にはカプリル酸、カプリン酸、カプロン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコール、オレイルアルコール、イソステアリルアルコール、セチルアルコール、ラウリン酸メチル、ラウリン酸へキシル、ラウリン酸ジエタノールアミド、ミリスチン酸イソプロピル、ミリスチン酸ミリスチル、ミリスチン酸オクチルドデシル、パルミチン酸セチル、サリチル酸、サリチル酸メチル、サリチル酸エチレングリコール、ケイ皮酸、ケイ皮酸メチル、クレゾール、乳酸セチル、乳酸ラウリル、酢酸エチル、酢酸プロピル、ゲラニオール、チモール、オイゲノール、テルピネオール、1ーメントール、ボルネオロール、dーリモネン、イソオイゲノール、イソボルネオール、ネロール、dlーカンフル、グリセリンモノカプリレート、グリセリンモノカプレート、グリセリンモノラウレート、ゲリセリン・メリコール・プロピレングリコール・、プロピレングリコール・プロピレングリコール・ポリメルベート20、プロピレングリコール、プロピレングリコールモノラウレート、ポリエチレングリコールモノラウレート、ポリエチレングリコールアル、HCO-60、ピロチオデカン、オリーブ油が好ましく、特にラウリルアル

コール、イソステアリルアルコール、ラウリン酸ジエタノールアミド、グリセリンモノカプリレート、グリセリンモノカプレート、グリセリンモノオレエート、ソルビタンモノラウレート、プロピレングリコールモノラウレート、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ピロチオデカンが好ましい。

- [0030] このような吸収促進剤は2種以上混合して使用しても良く、貼付製剤としての充分な透過性及び発赤、浮腫等の皮膚への刺激性等を考慮して、粘着層の組成全体の質量に基づいて、0.01~20質量%であることが好ましく、さらに好ましくは0.05~10質量%、とくに好ましくは0.1~5質量%の量で配合されることができる。
- [0031] 本発明において、ペルゴリドの形態が薬学的に許容される酸付加塩の場合は、粘着剤層中にさらに有機酸を含有させることが望まれ、使用される有機酸としては、脂肪族(モノ、ジ、トリ)カルボン酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、イソ酪酸、カプロン酸、カプリル酸、乳酸、マレイン酸、ピルビン酸、シュウ酸、コハク酸、酒石酸等)、芳香族カルボン酸(例えば、フタル酸、サリチル酸、安息香酸、アセチルサリチル酸等)、アルキルスルホン酸(例えば、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、プロピルスルホン酸、ブタンスルホン酸、ポリオキシエチレンアルキルエーテルスルホン酸等)、アルキルスルホン酸誘導体(例えば、N-2-ヒドロキシエチルピペリジン-N'-2-エタンスルホン酸(以下、「HEPES」と略記する)等)、コール酸誘導体(例えば、デヒドロコール酸等)を挙げることができ、その中でも酢酸、プロピオン酸、乳酸、サリチル酸が好ましく、特に酢酸が好ましい。またこれらの有機酸は、その塩または、塩との混合物を用いてもよい。

これらの有機酸は、貼付製剤としての充分な透過量及び皮膚への刺激性を考慮すると、粘着剤層の組成全体の質量に基づいて、0.01~20質量%であることが好ましく、さらに好ましくは、0.1~15質量%、特に好ましくは0.1~10質量%の量で配合されることができる。

[0032] また、必要に応じて、抗酸化剤、充填剤、架橋剤、防腐剤、紫外線吸収剤を用いることができ、抗酸化剤としては、トコフェロール及びこれらのエステル誘導体、アスコルビン酸、アスコルビン酸ステアリン酸エステル、ノルジヒドログアヤレチン酸、ジブチルヒドロキシトルエン(BHT)、ブチルヒドロキシアニソール等が望ましい。充填剤として

は、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイ酸塩(例えば、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸マグネシウム等)、ケイ酸、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、亜鉛酸カルシウム、酸化亜鉛、酸化チタン等が望ましい。架橋剤としては、アミノ樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、アルキド樹脂、不飽和ポリエステル等の熱硬化性樹脂、イソシアネート化合物、ブロックイソシアネート化合物、有機系架橋剤、金属または金属化合物等の無機系架橋剤が望ましい。防腐剤としては、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル、パラオキシ安息香酸ブチル等が望ましい。紫外線吸収剤としては、pーアミノ安息香酸誘導体、アントラニル酸誘導体、サリチル酸誘導体、クマリン誘導体、アミノ酸系化合物、イミダゾリン誘導体、ピリミジン誘導体、ジオキサン誘導体等が望ましい。

- [0033] このような抗酸化剤、充填剤、架橋剤、防腐剤、紫外線吸収剤は、合計で貼付製剤 の粘着層の組成全体の質量に基づいて、好ましくは10質量%以下、さらに好ましく は5質量%以下、特に好ましくは2質量%以下の量で配合されることができる。
- [0034] 上記したような組成を有する薬物含有粘着層は、いずれの方法によっても製造されることができる。例えば、薬物を含む基剤組成を熱融解させ、離型紙又は支持体に塗工後、支持体又は離型紙と張り合わせて本剤を得る。また、薬物を含む基剤成分をトルエン、ヘキサン、酢酸エチル等の溶媒に溶解させ、離型紙又は支持体上に伸展して溶剤を乾燥除去後、支持体あるいは離型紙と張り合わせて本剤を得る。
- [0035] 本発明が貼付剤の場合の支持体層は、粘着剤層を支持するのに適したものであれば特に限定はされないが、伸縮性または非伸縮性のものを用いることができる。例えば布、不織布、ポリウレタン、ポリエステル、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート、アルミニウムシート等、又はそれらの複合素材等を用いることができる。

[0036] (実施例)

以下、本発明の実施例を示して、本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではなく、本発明の技術的思想を逸脱しない範囲での種々の変更が可能である。尚、実施例において、「%」は、全て質量%を意味するものとする。

[0037] (実施例1)

SIS

10.0%

アクリル粘着剤(DURO-TAK87-2194) 8.0%

アクリル系ポリマー(オイドラギットEPO) 10.0%

脂環族飽和炭化水素樹脂(アルコンP100)

35.0%

流動パラフィン

15.0%

酢酸

6.0%

酢酸ナトリウム

2.0%

メシル酸ペルゴリド

9.0%

ソルビタンモノラウレート

2.0%

イソステアリルアルコール

3.0%

全量

100.0%

予め、メシル酸ペルゴリド、酢酸、酢酸ナトリウム、ソルビタンモノラウレート、イソステ [0038] アリルアルコールおよび流動パラフィンを乳鉢に取りよく混合した後、酢酸エチルおよ びヘプタンに溶解した残りの成分と混合する。離型紙上に塗工後溶剤を乾燥除去し 、PETフィルム支持体と張り合わせて本発明の経皮吸収型製剤を得た。

[0039] (試験例)

(1)ヘアレスマウス皮膚透過試験

ヘアレスマウス背部皮膚を剥離し、真皮側をレセプター層側にし、37℃の温水を外 周部に循環させたフロースルーセル(5cm²)に装着した。角質層側に実施例1にお いて得られた製剤を貼付し、レセプター層に生理食塩水を用い、5mL/時間の速さ で2時間毎に24時間までサンプリングを行った。各時間に得られたレセプター溶液 は、流量を正確に測り、高速液体クロマトグラフ法により薬物濃度を測定した。流量及 び薬物濃度の測定値より1時間当たりの透過速度を算出し、各実施例の最大皮膚透 過速度を求めた。結果を表1に示す。

[0040] (2) ヒト皮膚透過試験

ヘアレスマウス皮膚透過試験と同様に測定した。実施例1において得られた製剤の 最大皮膚透過速度の結果を表1に示す。

[0041] (3)ウサギ皮膚一次刺激性試験

実施例1において得られた製剤の皮膚一次刺激性をドレーズ法で試験した。得られたそれぞれの製剤でのPII値を表1に示す。

[0042] (4)製剤物性試験

実施例1において得られた製剤の粘着力をプローブタックテスター及びピール測定機により、凝集力をクリープ測定機により測定した。また、糸引きや溶液成分の滲みだし等は肉眼で判断した。その結果、製剤物性に問題無いものを〇、問題あるものを×として評価した。その結果を表1に示す。

[0043] [表1]

	最大皮膚透過速度 (i g/cm²/hr)		PII 値	製剤物性
	ヘアレスマウス	ヒト	PII 1/E	9 ₹月11011工
実施例 1	9.03	1.19	0.83	0

[0044] (5) ヒト単回投与による薬物動態試験

健康成人(n=8)に実施例1で得られた製剤を単回投与したときの血漿中未変化体の薬物動態パラメータを表2に、主代謝物であるペルゴリドスルホキシドの薬物動態パラメータを表3にそれぞれ示す。また、比較のためにペルゴリドの経口剤であるペルマックス錠の薬物動態パラメータについても同時に示す。

これらの結果の基になる血漿中濃度については、図2および図3にそれぞれ示した

また、各処理区における副作用の程度について、表4に示す。

[0045] [表2]

	投与量	Tmax (hr)	Cmax (pg/mL)	AUC _{0~∞} (pg·hr/mL)
ペルマックス錠	50µg	3.4	6.7	98.0
	1.35mg (2cm ²)	30.5	8.1	359.0
ct o lic hall 1	2.7mg (4cm²)	32.8	14.5	633.8
実施例 1	5.4mg (8cm²)	31.0	34.6	1578.3
	10.8mg (16cm²)	35.0	69.2	3089.9

[0046] [表3]

	投与量	Tmax (hr)	Cmax (pg/mL)	AUC _{0~∞} (pg•hr/mL)
ベルマックス錠	50µg	0.7	417.0	1384.2
	1.35mg (2cm²)	28.5	8.3	369.8
ctatte tol 1	2.7mg (4cm²)	32.8	11.9	578.3
実施例 1	5.4mg (8cm²)	32.0	30.0	1312.6
	10.8mg (16cm²)	37.8	74.1	3478.5

[0047] [表4]

	ペルマックス錠	実施例 1			
	50μg	2cm²製剤	4cm²製剤	8cm²製剤	16cm²製剤
眠気	4	1	0	0	0
嘔気	1	1	0	0	0
頭痛	1	0	0	0	0
合計	6	2	0	0	0

[0048] 表2および3より、ペルマックス錠、実施例1(投与量1.35mg、2.7mg、5.4mgおよび10.8mg。それぞれ2cm²、4cm²、8cm²および16cm²に対応)におけるメシル酸ペルゴリドとその主代謝物であるペルゴリドスルホキシドとのAUC比は、それぞれ1:14.1、1:1.03、1:0.91、1:0.83および1:0.89となった。すなわち、本発明の経皮吸収型製剤においては、メシルペルゴリドとその代謝物のAUC比が、ペルマックス錠の1/17~1/14と顕著に小さかった。なお、この際の副作用(眠気、嘔気、頭痛)も、本発明の経皮吸収型製剤を投与した場合においては、ペルマックス錠を投与した場合より明らかに小さかった(表4)。とくに、上記AUC比が1:1.0以下である2.7mg、5.4mgおよび10.8mg投与区においては、上記副作用は全くみられなかった。

[0049] (6)連続投与時のシミュレーション

(5)において用いた各薬剤のうち、本発明実施例1にかかる8cm²製剤および16c m²製剤ならびに経口剤であるペルマックス錠を24時間間隔で連続投与した場合の、ペルゴリドおよびペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度を以下のシミュレーションにより求めた。なお、ペルゴリドスルホキシドについては、16cm²製剤のみのシミュレーションを行った。

本発明の経皮吸収型製剤においては、単回投与において測定した血漿中濃度を

24時間ごとに順次加算し、連続投与時の血漿中濃度推移を計算した。計算は2時間間隔として行い、単回投与時の血漿中濃度の測定値がない点については、前後の値から内挿して求めた。96時間以降の値については血漿中濃度が実質的に0(ゼロ)pg/mlとなるまで外挿した値を用いた。

ペルマックス錠については、その標準的な投与方法に準じて、上記本発明の経皮 吸収型製剤と同様なシミュレーションを行った。

[0050] その結果、本発明の経皮製剤においては、ペルゴリドに関する初回投与における 最高血漿中濃度(A)と第二回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)およびペルゴリ ドスルホキシドに関する初回投与における最高血漿中濃度(A')と第二回投与時の 血漿中濃度(B')の比(A'/B')は、それぞれのTmaxが30時間を超えることにも関 連し、1.0となった(図4および5)。

一方、ペルマックスにおいては、第一回投与後の最高血漿中濃度(A)は6.70pg /mlとなり、第二回投与時、すなわち第一回投与から24時間後における血漿中濃度(B)は1.35pg/mlとなった。したがって、ペルマックスにおいては、A/B=4.9 6(6.70/1.35)であった(図4)。

[0051] 以上の結果より、本発明の実施例において得られたペルゴリド類含有経皮吸収型 製剤は、薬物皮膚透過速度に優れ、皮膚刺激性及び製剤物性も実用に十分耐えら れることが明らかになった。また、本発明の経皮吸収型製剤においては、従来の経口 剤に比べ代謝物の少なくとも1種の生成量が著しく低いため、代謝物に伴う副作用を 顕著に減らすことができることも明らかになった。

さらに、本発明の経皮吸収型製剤においては、ペルゴリドに関する初回投与における最高血漿中濃度(A)と第二回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)およびペルゴリドスルホキシドに関する初回投与における最高血漿中濃度(A')と第二回投与時の血漿中濃度(B')の比(A'/B')を2未満にできるため、ペルゴリド自体およびその主代謝物による副作用を顕著に減らすことができることも明らかになった。

産業上の利用可能性

[0052] 本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を用いることにより、皮膚を介してペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を循環血中に効率よく吸収させるこ

とが可能であり、製剤を簡便に投与することができる。また、本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤によれば、代謝物の少なくとも1種の生成を抑えることにより、副作用を低減させることが可能である。さらに、本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤は、皮膚に対する付着性も良く、パーキンソン療法におけるペルゴリド経皮適用を目的とする外用製剤として有用である。

したがって、本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤は、医薬産業および医薬 関連産業の発展に寄与するところ極めて大である。

図面の簡単な説明

[0053] [図1]本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤の一態様を示す図である。

[図2]本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を単回投与した際の、未変化体の血漿中濃度の経時変化を示す図である。

[図3]本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を単回投与した際の、主代謝物(ペルゴリドスルホキシド)の血漿中濃度の経時変化を示す図である。

[図4]本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を連続投与した際の、ペルゴリドの血漿中濃度の経時変化のシミュレーション結果を示す図である。

[図5]本発明のペルゴリド類含有経皮吸収型製剤を連続投与した際の、ペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度の経時変化のシミュレーション結果を示す図である。

符号の説明

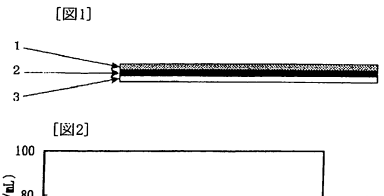
- [0054] 1…支持体層
 - 2…薬物含有粘着剤層
 - 3・・・ライナー層

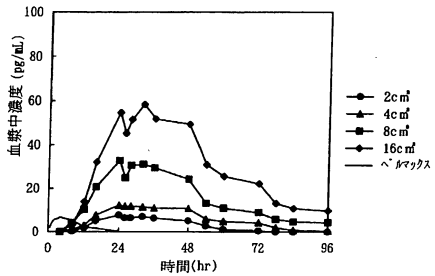
請求の範囲

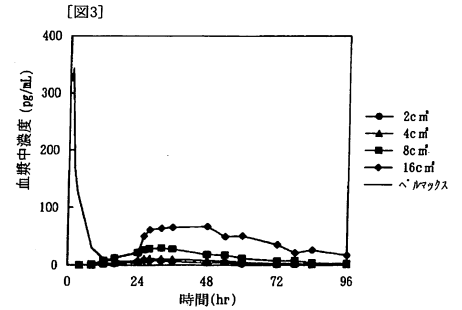
- [1] ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリドまたはその薬学的に許容される塩とそれらの代謝物の少なくとも1種との血漿中AUC比を1:0.5~1:5にする、前記経皮吸収型製剤。
- [2] ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩とそれらの代謝物の少なくとも 1種との血漿中AUC比が1:0.5~1:3.5である、請求項1に記載の経皮吸収型製剤。
- [3] ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩とそれらの代謝物の少なくとも 1種との血漿中AUC比が1:0.5~1:2である、請求項2に記載の経皮吸収型製剤。
- [4] 代謝物が、ペルゴリドスルホキシド、ペルゴリドスルホン、デスプロピルペルゴリド、デスプロピルペルゴリドスルホキシドからの1種または2種以上である、請求項1~3のいずれかに記載の経皮吸収型製剤。
- [5] 代謝物がペルゴリドスルホキシドである、請求項4に記載の経皮吸収型製剤。
- [6] 薬学的に許容される塩が、塩酸塩、硫酸塩、メシル酸塩、クエン酸塩、フマル酸塩、 酒石酸塩、マレイン酸塩、酢酸塩からの1種または2種以上である、請求項1~5のいずれかに記載の経皮吸収型製剤。
- [7] 薬学的に許容される塩がメシル酸塩である、請求項6に記載の経皮吸収型製剤。
- [8] ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度(B')の比(A'/B')が2未満である、請求項1~7のいずれかに記載の経皮吸収型製剤。
- [9] 粘着剤層中にメタクリル酸コポリマーを含有する、請求項1〜8のいずれかに記載の 経皮吸収型製剤。
- [10] 粘着剤層中に、メタクリル酸コポリマー以外のアクリル系高分子をさらに含有する、 請求項9に記載の経皮吸収型製剤。
- [11] ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高血漿中濃度(A)と次回投与時の血漿中濃度(B)の比(A/B)および/またはペルゴリドスルホキ

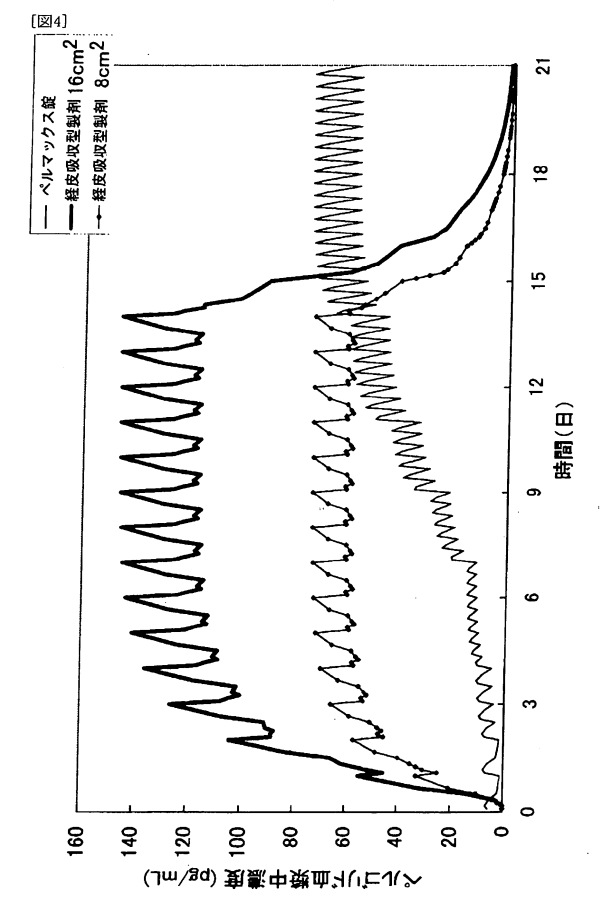
シドの最高血漿中濃度(A')と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度(B')の比(A'/B')が2未満である、前記経皮吸収型製剤。

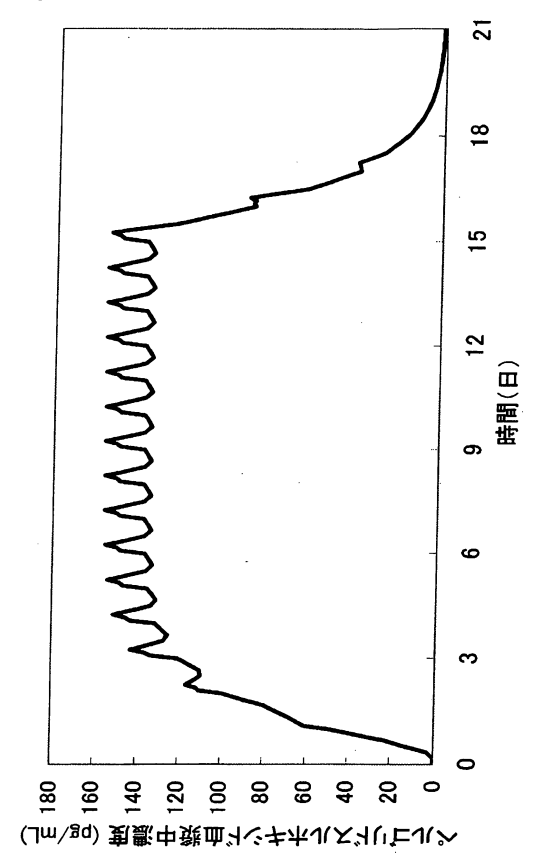
[12] 貼付剤である、請求項1-11のいずれかに記載の経皮吸収型製剤。











International application No.

			PCT/JP2004/016091
A. CLASSIF Int.C	ICATION OF SUBJECT MATTER 1 A61K31/48, A61K9/70, A61K47	1/32, A61P25/16	
According to In	nternational Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC	
B. FIELDS S			
Int.Cl	imentation searched (classification system followed by A61K31/48, A61K9/70, A61K47	//32, A61P25/16	
	searched other than minimum documentation to the ex		
	base consulted during the international search (name o (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (ST (STN))		
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where		
х	WO 02/38139 Al (Hisamitsu P. Inc.), 16 May, 2002 (16.05.02), Full text; particularly, Cla 10; example 5 & EP 1340496 Al & US & AU 200196029 A		
х	WO 03/013611 A1 (Hisamitsu Inc.), 20 February, 2003 (20.02.03) Full text; particularly, Cla. 9; examples 1, 2 & EP 1421955 A1 & KR & AU 2002328603 A1	,	
× Further doc	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family ann	lex.
"A" document de to be of parti	ories of cited documents: fining the general state of the art which is not considered cular relevance		after the international filing date or priority ith the application but cited to understand derlying the invention
"E" earlier applic filing date	ation or patent but published on or after the international	considered novel or can	elevance; the claimed invention cannot be not be considered to involve an inventive
cited to estal special reason	hich may throw doubts on priority claim(s) or which is blish the publication date of another citation or other n (as specified) erring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	considered to involve a combined with one or mo	levance; the claimed invention cannot be in inventive step when the document is are other such documents, such combination
'P" document put the priority da	blished prior to the international filing date but later than ate claimed	being obvious to a person "&" document member of the	same patent family
	completion of the international search mber, 2004 (10.12.04)	Date of mailing of the intern 28 December,	ational search report 2004 (28.12.04)
	address of the ISA/ e Patent Office	Authorized officer	

Telephone No.

Facsimile No.
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

f }

International application No.
PCT/JP2004/016091

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim
х	WO 02/69942 A1 (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.), 12 September, 2002 (12.09.02), Full text; particularly, Claims; pages 2, 5 to 15; examples 3, 4 & EP 1366762 A1 & US 2004/0096491 A1 & KR 2003080070 A & BR 200207955 A & AU 2002236252 A & CN 1499962 A	1-12
х	WO 03/013613 Al (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.), 20 February, 2003 (20.02.03), Full text; particularly, Claims; pages 1, 6 to 12; examples 4, 5 & EP 1447097 Al & AU 2002328602 A	1-12
X	JP 2000-514053 A (Hexal AG.), 24 October, 2000 (24.10.00), Full text; particularly, Claims; page 5; examples & WO 98/00142 Al & EP 910379 Al & US 6623752 Bl & AU 9736926 A & DE 19626621 A	1-12
x	JP 2002-515424 A (Schwarz Pharma AG.), 28 May, 2002 (28.05.02), Full text; particularly, Claims; examples & WO 99/59558 A1 & EP 1077688 A1 & US 6461636 B1 & AU 9940407 A & NO 200004859 A & BR 9910404 A & ZA 200004670 A & CN 1301152 A & KR 2001042685 A	1-12
A .	WONG, D.T. et al., Dopamine receptor affinities in vitro and neurochemical effects in vivo of pergolide and its metabolites, Arzneimittel-Forschung, 1993, Vol.43, No.4, pages 409 to 412	1-12
A .	CLEMENS, J.A. et al., Dopamine agonist activities of pergolide, its metabolites, and bromocriptine as measured by prolactin inhibition, compulsive turning, and stereo typic behavior, Arzneimittel-Forschung, 1993, Vol.43, No.3, pages 281 to 286	1-12
P, X	JP 2004-83523 A (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.), 18 March, 2004 (18.03.04), Full text; particularly, Claims; pages 5 to 10; examples & WO 04/019988 A1 & AU 200354875 A	1-12

International application No.
PCT/JP2004/016091

		10170120	004/016091
). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevan		Relevant to claim No
P, X	JP 2004-83520 A (Hisamitsu Pharmaceutical Inc.), 18 March, 2004 (18.03.04), Full text; particularly, Claims; pages 7 t examples & WO 04/19987 A1 & AU 2003254874 A	1	1-12
			·
		-	·

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

Form DCT/ICA/210 (continuation of first cheet (2)) (January 2004)

International application No. PCT/JP2004/016091

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. Clai	onal search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: ims Nos.: ause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
becar	ms Nos.: use they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an nt that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	ns Nos.: use they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) nal Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
(500 0)	tra sheet.)
· As all reclaims.	equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
As all se any add	earchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of itional fee.
As only	some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers ose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
No requi	ired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is d to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
mark on Prote	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No. PCT/JP2004/016091

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet (2)

The matter common to the inventions according to claims 1 to 12 resides in a transdermal preparation containing pergolide and/or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

As the results of the search, however, it is found out that a transdermal preparation containing pergolide and/or a pharmaceutically acceptable salt thereof is not novel because of having been disclosed in documents WO 02/38139 Al (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.) 16 May, 2002 (16.05.02), WO 03/013611 Al (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.) 20 February, 2003 (20.02.03) and so on.

Accordingly, a transdermal preparation containing pergolide and/or a pharmaceutically acceptable salt thereof falls within the category of prior art and, therefore, the above common matter cannot be referred to as a special technical feature in the meaning within the second sentence of PCT Rule 13.2.

Thus, there is no matter common to all of the inventions according to claims 1 to 12.

Since there is no other common matter seemingly being a special technical feature in the meaning within the second sentence of PCT Rule 13.2, no technical relevancy can be found between these groups of inventions differing from each other in the meaning within PCT Rule 13.

Such being the case, it is obvious that the inventions according to claims 1 to 12 do not comply with the requirement of unity of invention.

It is recognized that claims 1 to 12 have the following two groups of inventions.

- 1) The transdermal preparation containing pergolide and/or a pharmaceutically acceptable salt thereof as set forth in claims 1 to 10 and 12, which is capable of achieving a plasma AUC ratio of pergolide or the like to at least one metabolite thereof of 1:0.5 to 1:5.
- 2) The transdermal preparation containing pergolide and/or a pharmaceutically acceptable salt thereof as set forth in claim 11, which is capable of achieving a ratio (A/B) of the maximum plasma level (A) of pergolide and/or a pharmaceutically acceptable salt thereof to the plasma level (B) thereof in the next administration, and or the ratio (A'/B') of the maximum plasma level (A') of pergolide sulfoxide to the plasma level (B') of pergolide sulfoxide in the next administration of less than 2.

:)

四际侧互积 0	国际田願祖	持 PCT/JP	2004/01609
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IP(Int. Cl' A61K31/48, A61K9/70, A61K47/32, A61P25/	C))		
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' A61K31/48, A61K9/70, A61K47/32, A61P25/1	6		
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるも			
国際調査で使用した電子データベース (データベースの: CAPLUS(STN), CAOLD(STN), REGISTRY(STN), MEDLINE(ST	名称、調査に使用した月 FN), BIOSIS(STN), EMB/	引語) SE(STN)	
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連。	するときは、その関連す	 る箇所の表示	関連する調求の範囲の番号
X WO 02/38139 A1 (久光製薬株式会全文、特に、特許請求の範囲、第 & EP 1340496 A1 & US 2004/0028	注社)2002.05.16, 51頁、第5-10	頁、実施例 5	1-12
X WO 03/013611 A1 (久光製薬株式会全文、特に、特許請求の範囲、第 & EP 1421955 A1 & KR 200402941	2頁、第4-9頁、	実施例1, 2 03 A1	1-12
x C 欄の続きにも文献が列挙されている。	パテントフ	アミリーに関する別	別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示するの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に名 の日の後に名 す 「T」国際出願日又 出願と矛盾す の理解のため 「X」特に関連のあ の新規性又的 ので 「Y」特に関連との 上の文世 上のて よの に対しました。	表された文献 れた なを なを なのでする なのの を がないるので、 を ながである。 ながである。 ながである。 ながである。 ながである。 ながである。 ながである。 ながながる。 ながながる。 ながながなる。 ながながる。 ながながる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながながなる。 ながなる。 ながながながなる。 ながながながなる。 ながながなる。 ながながながなる。 ながながながながなる。 ながながながながながな。 ながながながながながながながな。 ながながながながながながながながながながながながながながながながながながなが	された文献であって 発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際 調査を 完了 した 日 10.12.2004	国際調査報告の発送	⁸ 28.12.20	04
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限 新 留 素 電話番号 0.3-3	7	4P 2939 内線 3490

		
C (統き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリーぉ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	WO 02/69942 A1 (久光製薬株式会社) 2002.09.12, 全文、特に、特許請求の範囲、第2頁、第5-15頁、実施例3, 4 & EP 1366762 A1 & US 2004/0096491 A1 & KR 2003080070 A & BR 200207955 A & AU 2002236252 A & CN 1499962 A	1-12
Х	WO 03/013613 A1 (久光製薬株式会社) 2003.02.20, 全文、特に、特許請求の範囲、第1頁、第6-12頁、実施例4, 5 & EP 1447097 A1 & AU 2002328602 A	1-12
	JP 2000-514053 A(ヘクサル・アクチェンゲゼルシャフト) 2000.10.24, 全文、特に、特許請求の範囲、第5頁、実施例 & WO 98/00142 A1 & EP 910379 A1 & US 6623752 B1 & AU 9736926 A & DE 19626621 A	1-12
	JP 2002-515424 A(シュバルツ ファルマ アクチェンゲゼルシャフト)2002.05.28, 全文、特に、特許請求の範囲、実施例 & WO 99/59558 A1 & EP 1077688 A1 & US 6461636 B1 & AU 9940407 A & NO 200004859 A & BR 9910404 A & ZA 200004670 A & CN 1301152 A & KR 2001042685 A	1-12
a	WONG, D. T. et al., Dopamine receptor affinities in vitro and neurochemical effects in vivo of pergolide and its netabolites, Arzneimittel-Forschung, 1993, Vol. 43, No. 4, pp. 409-412	1-12
p b	LEMENS, J. A. et al., Dopamine agonist activities of ergolide, its metabolites, and bromocriptine as measured y prolactin inhibition, compulsive turning, and stereotypic ehavior, Arzneimittel-Forschung, 1993, Vol. 43, No. 3, p. 281-286	1-12
<i>全</i>	P 2004-83523 A (久光製薬株式会社) 2004.03.18, 全文、特に、特許請求の範囲、第 5 一.1 0 頁、実施例 WO 04/019988 A1 & AU 200354875 A	1-12
全	⁹ 2004-83520 A(久光製薬株式会社)2004.03.18, 文、特に、特許請求の範囲、第7-11頁、実施例 WO 04/19987 A1 & AU 2003254874 A	1-12

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2004/016091

	第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)	
;	法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について 成しなかった。	俏
	1. 請 求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	
. 2	2. []請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、	
3	3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	
第	『Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)	_
	次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 特別ページに記載	
1.	□ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。	
2.	国力調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。	
3.	□ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	
4.	□ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
追加	1調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	

<第Ⅲ欄の続き>

請求の範囲1-12に係る発明の共通の事項は、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤である。

しかしながら、調査の結果、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む 経皮吸収型製剤は、文献WO 02/38139 A1 (久光製薬株式会社) 2002. 0 5.16、WO 03/013611 A1 (久光製薬株式会社) 2003. 02. 20等 に開示されているから、新規ではないことが明らかとなった。

結果として、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤は先行技術の域を出ないから、PCT規則13.2の第2文の意味において、この共通事項は特別な技術的特徴ではない。

それ故、請求の範囲1-12に係る発明全てに共通の事項はない。

PCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在しないので、それらの相違する発明の間にPCT規則13の意味における技術的な関連を見いだすことはできない。

よって、請求の範囲1-12に係る発明は発明の単一性の要件を満たしていないことが明らかである。

請求の範囲1-12は、下記2の発明があるものと認められる。

- 1) 請求の範囲1-10, 12に記載されたペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリドまたはその薬学的に許容される塩とそれらの代謝物の少なくとも1種とのの血漿中AUC比が1:0.5~1:5である経皮吸収型製剤。
- 2) 請求の範囲 1 1 に記載されたペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容される塩を含む経皮吸収型製剤であって、ペルゴリドおよび/またはその薬学的に許容されるその塩の最高血漿中濃度 (A) と次回投与時の血漿中濃度 (B) の比 (A/B) および/またはペルゴリドスルホキシドの最高血漿中濃度 (A') と次回投与時のペルゴリドスルホキシドの血漿中濃度 (B') の比 (A'/B') が 2 未満である経皮吸収型製剤。